CATALYST FOR CLEANING EXHAUST GAS

Publication number: JP2003126694 (A)

Publication date:

2003-05-07

Inventor(s):

NISHIMURA AKIRA; KANAZAWA TAKAAKI

Applicant(s):

TOYOTA MOTOR CORP

Classification:

- international:

B01D53/94; B01J23/56; B01J23/63; B01D53/94; B01J23/54; (IPC1-7): B01J23/63;

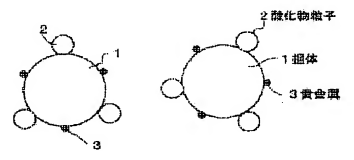
B01D53/94; B01J23/56

- European:

Application number: JP20010327772 20011025 Priority number(s): JP20010327772 20011025

Abstract of JP 2003126694 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To inhibit a grain growth of a noble metal particle and to enhance durability. SOLUTION: The catalyst for cleaning exhaust gas is constituted by a carrier 1 comprising a CeO2 -ZrO2 combined oxide; an oxide particle of at least one kind of metal selected from Al, Ni and Fe carried on the carrier 1; and a noble metal 3 carried o the carrier 1. A movement of the noble metal 3 is inhibited by the oxide particle 2 and a grain growth of the noble metal 3 is inhibited.



Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-126694

(P2003-126694A)

(43)公開日 平成15年5月7月(2003.5.7)

(51) Int.Cl.7		識別記号	F I			7]1*(参考)
B 0 1 J	23/63		B 0 1 J			4D048
B01D	53/94				ZAB	4G069
B01J	23/56	ZAB	B 0 1 D	53/36	1.04A	
					102B	

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 5 頁)

(21) 出願番号	特顧2001-327772(P2001-327772)	(71)出顧人	000003207	
(22) 出顧日	平成13年10月25日(2001, 10, 25)		愛知県豊田市トヨタ町1番地	
	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	西村 彰 愛知県豊田市トヨタ町1番地	トヨタ自動
			車株式会社内	
		(72)発明者	金沢 孝明	
			愛知県豊田市トヨタ町1番地	トヨタ自動
			車株式会社内	
		(74)代理人	100081776	
			弁理士 大川 宏	
		I		

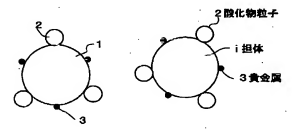
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 排ガス浄化用触媒

(57)【要約】

【課題】貴金属粒子の粒成長を抑制し、耐久性を向上させる。

【解決手段】 CeO_2-ZrO_2 複合酸化物よりなる担体 1 と、担体 1 に担持されたAl, Ni, 及びFeから選ばれる少なくとも一種の金属の酸化物粒子 2 と、担体 1 に担持された貴金属 3 と、から構成した。貴金属 3 の移動が酸化物粒子 2 によって規制されると考えられ、貴金属 3 の粒成長が抑制される。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 $CeO_2 - 2rO_2$ 複合酸化物よりなる担体と、該担体に担持されたAl, Ni, \mathcal{B} \mathcal{U} Feから選ばれる少なくとも一種の金属の酸化物からなる酸化物粒子と、該担体に担持された貴金属と、からなることを特徴とする排ガス浄化用触媒。

【請求項2】 前記酸化物粒子は前記貴金属に対して重量比で 0.4倍以上かつ2倍以下担持されている請求項1 に記載の排ガス浄化用触媒。

【請求項3】 前記 $CeO_2 - ZrO_2$ 複合酸化物はアルコキシド法又は共沈法により製造された請求項1又は請求項2に記載の排ガス浄化用触媒。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、自動車のエンジンなどからの排ガスを浄化する排ガス浄化用触媒に関し、詳しくは耐久性に優れた排ガス浄化用触媒に関する。 【0002】

【従来の技術】従来より自動車の排ガス浄化用触媒として、排ガス中のCO及びHCの酸化とNO₄の還元とを同時に行って浄化する三元触媒が用いられている。このような三元触媒としては、例えばコーディエライトなどからなる耐熱性ハニカム基材にア-Al₂O₆からなる担体層を形成し、その担体層に白金(Pt)やロジウム(Rh)などの貴金属を担持させたものが広く知られている。

【0003】排ガス浄化触媒に用いられる担体の条件としては、比表面積が大きく耐熱性が高いことが挙げられ、一般には Al_2O_8 、 SiO_2 、 ZrO_2 、 TiO_2 などが用いられることが多い。また排ガスの雰囲気変動を緩和するために、酸素吸蔵放出能をもつ CeO_2 を添加することも知られている。 CeO_2 は酸化雰囲気下で酸素を貯蔵し、還元雰囲気下で酸素を放出する酸素ストレージ能(以下 OSCという)をもち、これにより排ガス中の酸素濃度が変動しても安定した浄化活性が得られる。

【0004】さらに近年の排ガス規制の強化により、エンジン始動からごく短い時間にも排ガスを浄化する必要性がきわめて高くなっている。そのためには、より低温で触媒を活性化し、排出規制成分を浄化しなければならない。中でもPtなどをCeO₂に担持した触媒は、低温からCOを浄化する性能に長けている。したがってこのような触媒を三元触媒などと組み合わせて用いれば、COが低温で着火されるため、排ガス中のCOがPtに吸着してPtの活性が低下するというPtのCO吸着被毒が緩和され、HCの着火性が向上する。また触媒表面の暖機が促進されるため、低温域からHCを浄化することができる。

【0005】またPtなどをCeO₂に担持した触媒では、水性ガスシフト反応によって低温域でH₂が生成される。したがってこのような触媒を三元触媒などと組み合わせて用いれば、生成したH₂を還元剤としてNO₂との反応に利用することにより、低温域からNO₂を還元浄化すること

ができるようになる。

【0006】しかしCeO₂に貴金属を担持した触媒においては、高温の排ガスに長時間晒されるとCeO₂にシンタリングが生じ、比表面積の低下とともに担持されている貴金属に粒成長が生じるために、活性が低下するという不具合があった。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】ところが、近年のエンジン性能の向上と高速走行の増加に伴い、排ガス温度が著しく上昇し、使用時の排ガス浄化用触媒の温度も従来に比べてさらに上昇している。そのため特開平8-215569号公報に記載の排ガス浄化用触媒であっても、高温が長時間作用すると貴金属に粒成長が生じることが明らかとなった。これは、担持されている貴金属粒子が担体に固定されておらず、自由に移動できることが原因であると考えられる。

【0009】また例えば $Ce0_2-Zr0_2$ 複合酸化物にPtを担持した触媒においては、Ptの吸着特性が特に強く発現されるために、PtのCO被毒が生じやすいことが明らかとなっている。

【0010】本発明はこのような事情に鑑みてなされた ものであり、担持されている貴金属粒子の粒成長を抑制 し、かつ貴金属のCO被毒を抑制することを目的とする。 【0011】

【課題を解決するための手段】上記課題を解決する本発明の排ガス浄化用触媒の特徴は、 CeO_2-ZrO_2 複合酸化物よりなる担体と、担体に担持されたAI, Ni, 及びFeから選ばれる少なくとも一種の金属の酸化物からなる酸化物粒子と、担体に担持された貴金属と、からなることにある。

【0012】本発明の排ガス浄化用触媒において、酸化物粒子は貴金属に対して重量比で0.4倍以上かつ2倍以下担持されていることが望ましい。また CeO_2-ZrO_2 複合酸化物は、アルコキシド法又は共沈法により製造されたものであることが望ましい。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明の排ガス浄化用触媒は、図1に模式的に示すように、CeO2-ZrO2複合酸化物よりなる担体粒子1に、酸化物粒子2と貴金属粒子3とが担持されている。そのため高温が作用して貴金属粒子3が担体粒子1上を移動しようとしても、酸化物粒子2の存在によって移動が規制されると考えられ、これにより貴金属粒子3の粒成長が抑制される。また理由は不明である

が、酸化物粒子2が Al_2O_3 粒子である場合には、その担持によって貴金属のCO被毒が抑制される。したがって本発明の排ガス浄化用触媒は、高温耐久後の浄化活性低下が抑制され耐久性に優れている。

【0014】担体は、 CeO_2-ZrO_2 複合酸化物よりなる。この CeO_2-ZrO_2 複合酸化物は、アルコキシド法又は共沈法により製造されたものであることが望ましい。アルコキシド法では、セリウムアルコキシドとジルコニウムアルコキシドの混合物を加水分解後に焼成することで CeO_2-ZrO_2 複合酸化物が得られる。あるいは CeO_2 粉末にジルコニウムアルコキシドを含浸させ、それを加水分解後に焼成しても CeO_2-ZrO_2 複合酸化物を製造することができる。また共沈法では、水溶性セリウム塩と水溶性ジルコニウム塩の混合溶液にアルカリ物質を添加することで前駆体を共沈させ、その共沈物を焼成することで CeO_2-ZrO_2 複合酸化物が得られる。

【0015】このような製造方法で製造された $CeO_2 - Zr$ O_2 複合酸化物では、 ZrO_2 の少なくとも一部が CeO_2 に固溶した固溶体が形成されているため、耐熱性が向上し初期から耐久後まで高い OSCが確保される。

【0016】CeO₂ - ZrO₂複合酸化物よりなる担体におけるCeO₂とZrO₂の構成比は、モル比でCe/Zr=7/3~3/7の範囲とするのが望ましい。CeO₂がこの範囲より少ないと OSCが低くて実用的でなく、ZrO₂がこの範囲より少ないと耐熱性が低下するため高温時に担体にシンタリングが生じるようになる。

【0017】この担体の一次粒子の平均粒径は、2~20 nmの範囲であるのが好ましい。平均粒径がこの範囲より大きいと比表面積が小さくなって活性が低下し、平均粒径がこの範囲より小さくなると高温時にシンタリングが生じる場合がある。

【0019】また上記担体に担持された貴金属は、Pt、Pd、Ir、Ruなどの一種又は複数種を用いることができる。中でも活性が高いPtを必須として担持することが望ましい。この貴金属の担持量は、触媒中に 0.1~20重量%とすることができる。担持量がこの範囲より少ないと実用的な活性が発現せず、この範囲より多く担持しても活性が飽和するとともに貴金属が粒成長しやすくなるので好ましくない。なおRhは、CeO₂ - ZrO₂複合酸化物に固溶して活性が消失するため好ましくない。

【0020】酸化物粒子は貴金属に対して重量比で 0.4 倍以上かつ2倍以下で担持されていることが望ましい。 つまり貴金属の担持量を上記範囲とすれば、触媒中に0.04重量%以上かつ40重量%以下の範囲で担持されていることが望ましい。酸化物粒子の担持量がこの範囲より少 ないと、酸化物粒子を担持した効果の発現が困難となる。また酸化物粒子をこの範囲より多く担持すると、担体の量が相対的に減少する結果 OSCが低下して活性が低下してしまう。

【0021】酸化物粒子と貴金属とは、共に高分散で担持されていることが望ましい。しかも、酸化物粒子が貴金属を覆うことがないように担持されていることが望ましい。このように担持するには、貴金属を先に担持しておいてから酸化物粒子を担持してもよいが、酸化物粒子を先に担持した後に貴金属を担持することが望ましい。これにより貴金属が酸化物粒子に覆われるのを確実に回避できるので、活性を効率よく発現させることができる。

【0022】担体に酸化物粒子を担持するには、酸化物粒子を構成する金属の水溶性塩を溶解した水溶液中に担体粉末を混合しておき、アルカリ物質の添加によって沈殿を析出させた後に焼成する方法がある。また酸化物粒子を構成する金属のアルコキシドを担体表面に付着させ、それを加水分解後に焼成する方法で担持することもできる。

【0023】また貴金属を担持するには、貴金属化合物の溶液を担体と接触させて担持する吸着担持法、担体に貴金属化合物の溶液を含浸させて担持する吸水担持法など、公知の方法を利用することができる。なお、貴金属は少なくとも担体に担持されていればよく、貴金属の一部が酸化物粒子に担持されていてもよい。

【0024】なお貴金属化合物の水溶液中に酸化物粒子を構成する金属の水溶性塩を混合しておき、沈殿法によって貴金属と酸化物粒子を同時に担持する方法もあるが、この場合には析出した沈殿中に貴金属が取り込まれる確率が高まり、酸化物粒子で覆われる貴金属が多くなって活性が著しく低くなるので好ましくない。

【0025】本発明の排ガス浄化用触媒を実用的な触媒とするには、酸化物粒子と貴金属を担持した担体からなる触媒粒子の集合体である触媒粉末とし、それをペレット状に成形すればペレット触媒として用いることができる。また耐熱性のハニカム状あるいはフォーム状の基材の表面に、触媒粉末を含むスラリーを用いてウオッシュコートすることでコート層を形成してモノリス触媒として用いることもできる。なお本発明の触媒粉末のみから実用的な触媒を形成してもよいし、本発明にいう担体の粉末と Al₂O₃, ZrO₂, SiO₂, TiO₂ などの粉末を混合し、それに酸化物粒子と貴金属を担持して触媒を形成することもできる。

[0026]

【実施例】以下、実施例及び比較例により本発明を具体的に説明する。

【0027】(実施例1)硝酸セリウムと硝酸ジルコニウムをCe/Zr(原子比)で 0.5/ 0.5となるように混合した水溶液を調製し、撹拌しながらアンモニア水を滴下

・中和して沈殿を生成した。得られた沈殿を沪過・洗浄し、乾燥後大気中にて 400℃で5時間焼成してCeO₂ - Zr O₂複合酸化物粉末を調製した。

【0028】所定濃度の硝酸アルミニウム水溶液を用意し、この CeO_2-ZrO_2 複合酸化物粉末30gを混合して撹拌しながらアンモニア水を滴下・中和して沈殿を析出させた。この懸濁液を沪過・洗浄し、乾燥後大気中にて 400℃で5時間焼成して、 CeO_2-ZrO_2 複合酸化物粉末の表面に Al_2O_3 粒子を担持した。 Al_2O_3 粒子の担持量は0.07gである。

【0029】この AI_2O_3 粒子を担持した CeO_2-ZrO_2 複合酸化物粉末の全量に、所定濃度のジニトロジアミン白金水溶液の所定量を含浸させ、蒸発・乾固後、 120℃で 120分乾燥し 450℃で 120分焼成してPtを担持した。Ptの担持量は0.15gである。

【0030】得られた触媒粉末を圧粉成形して粒径 0.5 \sim 1.7mmのペレット触媒を調製した。このペレット触媒を評価装置に3g充填した。そして表1に示すモデルガスを空間速度 $6\times10^6\,h^{-1}$ で流通させながら、25%/分の昇温速度で室温から 500%まで昇温し、その間のHC、CO及びNO、の浄化率を連続的に測定して、それぞれの初期 50%净化温度を算出した。結果を図2に示す。

【0031】次に上記ペレット触媒に対して、空気中にて900℃で5時間保持する耐久試験を施した。耐久試験後のペレット触媒を評価装置に3g充填し、上記と同様にしてHC、00及びNO_xの耐久後50%浄化温度を算出した。結果を図3に示す。

[0032]

【表1】

ガスを	1 CaHe	CO	NO	CO ₂	02	H₂O	N ₂
	(ppmC)	(ppm)	(binu)	(%)	(%)	(%)	
漫。	E 2400	1200	2400	14	0.4	3	残部

【0033】(実施例2) Al_2O_3 粒子の担持量e0.15g としたこと以外は実施例1と同様にして触媒粉末を調製し、同様にしてペレット触媒とした後、同様にしてHC, $CO及びNO_x$ の初期及び耐久後の50%浄化温度を測定した。結果を図2~図3に示す。

【0034】(実施例3) Al_2O_3 粒子の担持量を0.30gとしたこと以外は実施例1と同様にして触媒粉末を調製し、同様にしてペレット触媒とした後、同様にしてHC, $CO及びNO_x$ の初期及び耐久後の50%浄化温度を測定した。結果を図2~図3に示す。

【0035】(比較例) AI_2O_3 粒子を担持しなかったこと以外は実施例1と同様にして触媒粉末を調製し、同様にしてペレット触媒とした後、同様にしてHC, $CODGUNO_x$ の初期及び耐久後の50%浄化温度を測定した。結果を図2~図3に示す。

【0036】なお、耐久試験後の各実施例及び比較例の 触媒について、Ptの粒径をCO吸着法により測定した。結 果を表2に示す。

[0037]

【表2】

	実施例1	実施例 2	実施例3	比較例	
Pt粒径(nm)	6.9	6.5	5.2	8.1	

【0038】<評価>表2より、各実施例では比較例に 比べてPt粒径が微細化していることがわかり、この結果 は図 $2\sim3$ の結果と高い相関関係にあることから、各実 施例の排ガス浄化用触媒が高温耐久後にも高い活性を示 すのは、Ptの粒成長が抑制されたことによるものである ことが確認された。また Al_2O_3 の担持によってPtのO0被 毒が抑制されたことも、各実施例の触媒が高温耐久後に 高い活性を示す一因と考えられる。

【0039】そして各実施例どうしの比較から、 Al_2O_3 担持量が0.07g(Ptに対して0.46倍)程度が特に耐久性に優れ、 Al_2O_3 担持量が多くなるにつれて耐久性が低下しているので、 Al_2O_3 担持量はPt対して重量比で 0.4倍以上かつ2倍以下の範囲が好ましいと考えられる。

[0040]

【発明の効果】本発明の排ガス浄化用触媒によれば、貴金属粒子の粒成長が抑制され、かつ貴金属のの被毒が抑制される。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施例の触媒の構成を模式的に示す 説明図である。

【図2】実施例及び比較例の触媒における初期の50%浄 化温度を示すグラフである。

【図3】実施例及び比較例の触媒における耐久後の50% 浄化温度を示すグラフである。

【符号の説明】

1:担体粒子

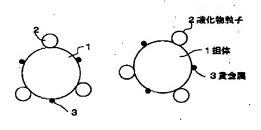
属粒子

2:酸化物粒子

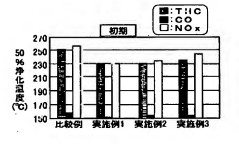
3:貴金

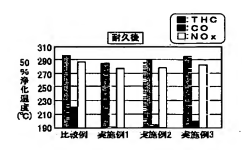
[図2]

【図1】



【図3】





フロントページの続き

Fターム(参考) 4D048 AA06 AA13 AA18 AB05 BA03X

BAO8X BA19X BA30X BA31Y

BA32Y BA33Y BA36Y BA38Y

BA41X BA42X BB01

4G069 AA03 AA08 BA01A BA01B

BA05A BB02A BB02B BB04A

BB06A BB06B BC43A BC43B

BC51A BC51B BC66A BC68A

BC69A BC70A BC72A BC74A

BC75A BC75B CA03 CA09

EA01Y EB18Y FA01 FB08

FB09 FC08